(12) DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITÉ DE COOPÉRATION EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

(19) Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle

Bureau international





(43) Date de la publication internationale 10 février 2005 (10.02.2005)

PCT

(10) Numéro de publication internationale WO 2005/011725 A3

- (51) Classification internationale des brevets⁷:
 A61K 38/18, A61P 35/00, 17/00, 19/02, 27/02, 37/06
- (21) Numéro de la demande internationale :

PCT/FR2004/002050

- (22) Date de dépôt international : 30 juillet 2004 (30.07.2004)
- (25) Langue de dépôt :

français

(26) Langue de publication:

français

- (30) Données relatives à la priorité : 0309506 1 août 2003 (01.08.2003) FR
- (71) Déposants (pour tous les États désignés sauf US): CENTRE NATIONAL DE LA RECHERCHE SCIEN-TIFIQUE [FR/FR]; 3, rue Michel-Ange, F-75794 Paris Cedex 16 (FR). I.N.S.E.R.M. (Institut National de la Santé et de la Recherche Médicale) [FR/FR]; 101, rue de Tolbiac, F-75654 Paris Cedex 13 (FR).
- (72) Inventeurs; et
- (75) Inventeurs/Déposants (pour US seulement): PLOUET, Jean [FR/FR]; 94, rue de l'Amiral Mouchez, F-75014 Paris (FR). LAURENT-BEUBRY, Maryvonne [FR/FR]; 4bis, rue Gambetta, F-91300 Massy (FR). MAR-TINERIE-KRYCEVE, Cécile [FR/FR]; 153, chemin de la Hunière, F-91120 Palaiseau (FR).

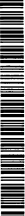
- (74) Mandataires: GROSSET-FOURNIER, Chantal, Catherine etc.; Grosset-Fournier & Demachy Sarl, 54, rue Saint-Lazare, F-75009 Paris (FR).
- (81) États désignés (sauf indication contraire, pour tout titre de protection nationale disponible): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) États désignés (sauf indication contraire, pour tout titre de protection régionale disponible): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), européen (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée:

- avec rapport de recherche internationale
- (88) Date de publication du rapport de recherche internationale: 9 septembre 2005

[Suite sur la page suivante]

- (54) Title: ANTI-ANGIOGENETIC AGENT AND ITS USE, IN PARTICULAR IN CANCER TREATMENT
- (54) Titre: AGENT ANTI-ANGIOGENIQUE ET SON UTILISATION, NOTAMMENT DANS LE CADRE DU TRAITEMENT DES CANCERS
- (57) Abstract: The invention concerns the use of a protein characterized in that it comprises or consists of the NOV protein, represented by the sequence SEQ ID NO: 2, or a fragment of said protein, provided that said fragment exhibits an angiogenesis inhibiting activity, or any sequence derived from the sequence SEQ ID NO: 2 or a fragment as defined above, provided that said derived sequence exhibits an angiogenesis inhibiting activity, or any sequence homologous of the sequence SEQ ID NO: 2 or a fragment as defined above, provided that said homologous sequence exhibits an angiogenesis inhibiting activity, for preparing a medicine for treating pathologies requiring inhibition of endothelial proliferation or pathologies requiring inhibition of endothelial activation.
 - (57) Abrégé: La présente invention concerne l'utilisation d'une protéine caractérisée en ce qu'elle comprend ou est constituée par la protéine NOV, représentée par la séquence SEQ ID NO: 2, ou un fragment de cette protéine, sous réserve que ce fragment présente une activité d'inhibition de l'angiogenèse, ou toute séquence dérivée de la séquence SEQ ID NO: 2 ou d'un fragment défini ci-dessus, sous réserve que cette séquence dérivée présente une activité d'inhibition de l'angiogenèse, ou toute séquence homologue de la séquence SEQ ID NO: 2 ou d'un fragment défini ci-dessus, sous réserve que cette séquence homologue présente une activité d'inhibition de l'angiogenèse, pour la préparation d'un médicament destiné au traitement de pathologies nécessitant l'inhibition de la prolifération endothéliale ou de pathologies nécessitant l'inhibition de l'activation endothéliale.



WO 2005/011725 A3



En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se référer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT.